(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005年9月9日 (09.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/082847 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 207/16, A61K 31/40, A61P 3/10, 7/00, 7/10, 9/12, 11/00, 13/08, 17/06, 19/02, 19/10, 25/00, 29/00, 31/18, 35/00, 35/02, 35/04, 37/04, 37/06, 37/08, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/002806

(22) 国際出願日:

2005年2月22日(22.02.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の官語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-053305 2004年2月27日 (27.02.2004)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 杏林

製薬株式会社 (KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1018311 東京都千代田区神田駿河台 2丁目5番地 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福田 保路 (FUKUDA, Yasumichi) [JP/JP]; 〒3290207 栃木県小 山市美しが丘3-33-2 Tochigi (JP). 朝比奈 由和 (ASAHINA, Yoshikazu) [JP/JP]; 〒3290101 栃木県下 都賀郡野木町友沼5905-301 Tochigi (JP). 横 田和也 (YOKOTA, Kazuya) [JP/JP]; 〒3290101 栃木 県下都賀郡野木町友沼6095-216 Tochigi (JP). 村上 浩二 (MURAKAMI, Koji) [JP/JP]; 〒3290207 栃 木県小山市美しが丘 3-9-7 Tochigi (JP). 井出 智広

(IDE, Tomohiro) [JP/JP]; 〒3060023 茨城県古河市本 町 1-2-1-407 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 岸田正行、外(KISHIDA, Masayuki et al.); 〒1000005 東京都千代田区丸の内2丁目6番2号丸 の内八重湖ビル424号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AB, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護 が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 3 - Py/ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: BICYCLO DERIVATIVE

(54) 発明の名称: ビシクロ誘導体

(57) Abstract: Disclosed is a novel bicyclo derivative having excellent DPP-IV inhibitory activity which is represented by the general formula (1) below or a pharmacologically acceptable salt thereof. (Specific examples thereof include (2S,4S)-1-[[N-(4-methylbicyclo[2.2.2]oct-1-yl)amino]acetyl]-4-fluoropyrrolidine-2-carbonitrile.)

(57) 要約: 下記一般式 (1) で示される優れたDPP-IV阻害活性を有する新規 なピシクロ誘導体、または薬理学的に許容されるその塩(具体例:(2S.

4S)-1-[[N-(4-メチルビシクロ[2.2.2]オクト-1-イル)アミノ]アセチル]-4-フルオロピロリ ジン-2-カルポニトリル)を提供する。

2005/082847